

NARKAMON 100 mg/ml oldatos injekció A.U.V.

Myönnetty

- Ketamine hydrochloride

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

NARKAMON 100 mg/ml oldatos injekció A.U.V.

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Kissa

Hevonen

Aasi

Koira

Antoreitti:

Lihakseen

Laskimoon

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

115.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, liuos

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QN01AX03

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Hungarian](#)

Saatavissa vain kielillä [Hungarian](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Alphavet Zrt.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

4/08/2014

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Bioveta a.s.

Vastaava viranomainen:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Myyntilupanumero:

Tätä tietoa ei ole saatavana tästä valmisteesta.

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

4/08/2014

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet